(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 22. September 2005 (22.09.2005)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer $WO\ 2005/087705\ A1$

- (51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C07C 209/62, 211/35, 211/36, 211/50
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2005/050344
- (22) Internationales Anmeldedatum:

27. Januar 2005 (27.01.2005)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 10 2004 011 320.3 9. März 2004 (09.03.2004) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): DEGUSSA AG [DE/DE]; Bennigsenplatz 1, 40474 Düsseldorf (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ORSCHEL, Matthias [DE/DE]; Oberort 3, 48163 Münster (DE). LOMÖLDER, Rainer [DE/DE]; Gigasstrasse 44, 48153 Münster (DE). KOHLSTRUK, Stephan [DE/DE]; Am Alten Stadion 33, 48249 Dülmen (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: DEGUSSA AG; Intellectual Property Management, Patente + Marken, Bau 1042 PB 15, 45764 Marl (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: METHOD FOR THE PRODUCTION OF AMINES FROM COMPOUNDS COMPRISING CARBODIIMIDE GROUPS, BY HYDROLYSIS WITH WATER

· (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON AMINEN AUS CARBODIIMIDGRUPPEN AUFWEISENDEN · VERBINDUNGEN DURCH HYDROLYSE MIT WASSER

- (57) Abstract: The invention relates to a single or multiple-step method for the production of monoamines, diamines and/or polyamines from carbodiimide groups and, optionally, also other groups of compounds comprising isocyanate chemicals, by hydrolysis with water.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein ein- oder mehrstufiges Verfahren zur Herstellung von Mono-, Di- und/oder Polyaminen aus Carbodiimidgruppen und gegebenenfalls auch andere Gruppen der Isocyanatchemie aufweisende Verbindungen durch Hydrolyse mit Wasser.



1

# Verfahren zur Herstellung von Aminen aus Carbodiimidgruppen aufweisenden Verbindungen durch Hydrolyse mit Wasser

Die Erfindung betrifft ein ein- oder mehrstufiges Verfahren zur Herstellung von Mono-, Diund/oder Polyaminen aus Carbodiimidgruppen und gegebenenfalls auch andere Gruppen der Isocyanatchemie aufweisenden Verbindungen durch Hydrolyse mit Wasser.

10

15

20

25

30

Mono-, Di- und/oder Polyamine eignen sich z. B. als Ausgangsstoffe zur Herstellung von Polyisocyanat-Polyadditionsverbindungen, als Ausgangsstoffe in Polykondensationsverfahren oder zur Herstellung von Di- oder Polyisocyanat-Verbindungen. Aliphatische Amine lassen sich durch Umsetzung von Alkylhalogeniden oder Alkoholen mit NH<sub>3</sub> (Ammonolyse), durch so genannte reduktive Aminierung von Ketonen oder Aldehyden, durch Aminoalkylierung (insbesondere Mannich-Reaktion), Reduktion von Amiden mit Lithiumaluminiumhydrid, katalytische Hydrierung von Nitrilen, Reduktion von Oximen mit Diboran oder von Aziden mit LiAlH4 sowie durch Hofmannschen Abbau, Curtius-Umlagerung, Ritter-Reaktion, Schmidt-Reaktion oder Gabriel-Synthese gewinnen. Die aromatischen Amine sind durch Reduktion der leicht herstellbaren Nitro-Verbindungen gut zugänglich (Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, Wiley-VCH Verlag, 7<sup>th</sup> Edition Release 2003). Daneben lassen sich Mono-, Diund/oder Polyamine auch durch saure oder alkalische, hydrolytische Spaltung von Urethanen, Isocyanaten und Harnstoffen synthetisieren [Houben-Weyl: Methoden der org. Chemie, 4. Auflage, Georg Thieme Verlag Stuttgart/New York (1957), 11/I, 948 ff.].

(Poly-)Carbodiimide sind bekannt und können z. B. gezielt aus substituierten Harnstoffen, Thioharnstoffen, Carbamidsäureestern, Cyanamiden, Isocyanaten, Isothiocyanaten oder anderen Carbodiimiden hergestellt werden [Houben-Weyl: Methoden der org. Chemie, 4. Auflage, Georg Thieme Verlag Stuttgart/New York (1987), E20/II, 1752; Houben-Weyl: Methoden der org. Chemie, 4. Auflage, Georg Thieme Verlag Stuttgart/New York (1983), E4, 888]. Aufgrund ihrer Reaktivität werden (Poly-)Carbodiimide z. B. als Stabilisatoren und Promotoren in der Polymerchemie oder zur Aktivierung von Carbonsäuren in der Peptidsynthese eingesetzt. Die Reaktionen von (Poly-)Carbodiimiden mit Nukleophilen, wie z. B. Wasser, Alkoholen und Carbonsäuren, sind literaturbekannt und liefern die

2

entsprechenden (Poly-)Harnstoffe, (Poly-)Isoharnstoffe und (Poly-)Acylharnstoffe [Wagner et al., Angew. Chem. (1981), 93, 855-866; Houben-Weyl: Methoden der org. Chemie, 4. Auflage, Georg Thieme Verlag Stuttgart/New York (1987), E20/II, 1756]. Gerade die Addition von Wasser an (Poly-)Carbodiimide wurde eingehend untersucht und liefert in jedem Fall den entsprechenden Harnstoff [US 2 938 892; DE 29 41 253; Lewis et al., Chem. Eur. (2002), 8, 1934; Tordini et al., J. Phys. Chem. A (2003), 107, 1188; Kurzer et al., Chem. Rev. (1967), 67, 107].

Bis zum jetzigen Zeitpunkt war kein Verfahren zur direkten Umsetzung von 10 Carbodiimidgruppen aufweisenden Verbindungen in die entsprechenden Amine bekannt. Aufgabe war es daher, ein solches Verfahren zu finden.

Überaschenderweise wurde nun gefunden, dass Amine direkt, ohne Isolierung der als Zwischenprodukt auftretenden Harnstoffe, aus den entsprechenden (Poly-)Carbodiimid aufweisenden Verbindungen hergestellt werden können.

Gegenstand der Erfindung ist somit ein ein- oder mehrstufiges kontinuierliches oder diskontinuierliches Verfahren zur Herstellung von Mono-, Di- und/oder Polyaminen aus Carbodiimidgruppen aufweisenden Verbindungen durch Hydrolyse mit Wasser.

20

25

30

15

Das Verfahren zur Herstellung von Mono-, Di- und/oder Polyaminen aus Carbodiimidgruppen und gegebenenfalls auch andere Gruppen der Isocyanatchemie aufweisende Verbindungen durch Hydrolyse erfolgt dadurch, dass (Poly-)Carbodiimide mit Wasser, gegebenenfalls unter Mitverwendung eines sauren oder basischen Katalysators und/oder gegebenenfalls eines Lösemittels, umgesetzt werden.

Als Carbodiimidgruppen aufweisende Verbindungen werden bevorzugt mit Gruppen der Isocyanatchemie modifizierte (Poly-)Carbodiimide eingesetzt, wie z.B. mit Urethan-, Isocyanat-, Amin-, Amid-, (Iso-)Harnstoff-, Biuret-, Isocyanurat-, Uretdion-, Guanidin-, Formamidin-, Oxamidin-, Imidazolin-, Uretonimin- und/oder Allophanat-Gruppen modifizierte

3

aromatische, cycloaliphatische, (cyclo)aliphatische oder aliphatische (Poly-)Carbodiimide.

Bevorzugt werden die (Poly-)Carbodiimide eingesetzt, die aus (Poly-)Isocyanaten, (Poly-)Isocyanat-Derivaten oder (Poly-)Isocyanat-Homologen mit aliphatischen oder aromatischen Isocyanat-Gruppen hergestellt werden. Besonders bevorzugt werden die (Poly-)Carbodiimide eingesetzt, die aus den Polyisocyanaten, ausgewählt aus 1,4-1,6-Diisocyanatohexan (HDI), 1,12-Diisocyanatododecan, 1,4-Diisocyanatobutan, Diisocyanatocyclohexan, 1-Isocyanato-5-isocyanatomethyl-3,3,5-trimethyl-cyclohexan (IPDI), (H12MDI), 1,3-Bis-(1-isocyanato-1-methyl)-benzol Bis-(4-isocyanatocyclohexyl)-methan (XDI), 1,3-Bis-(1-isocyanato-1-methyl-ethyl)-benzol (m-TMXDI), 2,4-Diisocyanatotoluol (TDI), Bis-(4-isocyanatophenyl)-methan (MDI), 1,6-Diisocyanato-2,2,4(2,4,4)-trimethylhexan (TMDI) und ggf. Isomeren, höheren Homologen bzw. technischen Gemischen der einzelnen Polyisocyanate, hergestellt werden.

10

25

30

Bevorzugt werden aus den oben genannten Carbodiimidgruppen aufweisenden Verbindungen Polyamine, ausgewählt aus 1,4-Diaminobutan, 1,6-Diaminohexan, 1,12-Diaminododecan, 1,4-Diaminocyclohexan, 1-Amino-5-aminomethyl-3,3,5-trimethyl-cyclohexan (IPDA), Bis-(4-aminocyclohexyl)-methan (H12MDA), 1,3-Bis-(1-amino-1-methyl)-benzol (XDA), 1,3-Bis-(1-amino-1-methyl-ethyl)-benzol (m-TMXDA), 2,4-Diaminotoluol (TDA), Bis-(4-aminophenyl)-methan (MDA), 1,6-Diamino-2,2,4(2,4,4)-trimethylhexan (TMDA) und ggf. Isomere, höhere Homologe bzw. technischen Gemische der einzelnen Polyamine, hergestellt.

Das Verfahren wird bevorzugt so durchgeführt, dass die Carbodiimidgruppen aufweisenden Verbindungen mit einer Menge an Wasser, die mindestens für die Hydrolyse der Carbodiimidbindungen und der gegebenenfalls mit umzusetzenden Gruppen der Isocyanatchemie ausreichend ist, bei einer Temperatur von 0 bis 400 °C und einem Druck von 0 bis 500 bar umgesetzt werden. Die gebildeten Mono-, Di- und/oder Polyamine werden durch geeignete Trennverfahren, wie Destillation, Kristallisation, Extraktion, Sorption, Permeation, Phasentrennung oder Kombinationen aus den genannten, isoliert. Die Umsetzung kann mit einem sauren oder basischen, heterogenen oder homogenen Katalysator sowie gegebenenfalls

4

mit einem Lösemittel oder Lösemittelgemisch oder beidem erfolgen.

Die für die stöchiometrische Umsetzung benötigte Wassermenge beträgt mindestens 2 Mol Wasser pro Mol Carbodiimidgruppe und eine entsprechende Menge für die Umsetzung der gegebenenfalls zusätzlich vorhandenen Gruppen der Isocyanatchemie. Grundsätzlich ist die verwendete Wassermenge nicht limitiert. Bevorzugt wird jedoch die 2- bis 100-fache, besonders bevorzugt die 5- bis 80-fache, ganz besonders bevorzugt die 10-fache stöchiometrische Wassermenge eingesetzt.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann ohne oder mit Lösemittel oder Lösemittelgemischen durchgeführt werden. Als Lösemittel können alle gängigen Lösemittel eingesetzt werden, bevorzugt werden Alkohole eingesetzt, besonders bevorzugt solche Alkohole, die bei der Hydrolyse von gegebenenfalls mit enthaltenen Urethangruppen gebildet werden. Das Lösemittel kann in jedem Mengenverhältnis eingesetzt werden, bevorzugt jedoch in einer ausreichenden Menge, damit das Reaktionsgemisch unter den gegebenen Reaktionsbedingungen einphasig vorliegt. Es ist allerdings auch möglich, die Umsetzung in einem zwei- oder mehrphasigen Gemisch durchzuführen und somit die anschließende Aufreinigung zu vereinfachen.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann bei Temperaturen von 0 bis 400 °C, bevorzugt bei 150 bis 300 °C, durchgeführt werden.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann bei einem Druck von 0 bis 500 bar, bevorzugt bei 20 bis 150 bar, durchgeführt werden. Besonders bevorzugt wird bei dem sich einstellenden Dampfdruck der Reaktionsmischung bei Reaktionstemperatur gearbeitet, welcher stark von der Zusammensetzung abhängt.

25

30

Das Einsetzen der Reaktion ist durch die Abspaltung von Kohlendioxid zu erkennen. Es ist günstig, das bei der Reaktion entstehende Kohlendioxid aus dem Reaktionsgemisch zu entfernen, damit dieses nicht für Nebenreaktionen (z. B. Carbaminsäure- bzw. Salzbildung) zur Verfügung steht. Diese Kohlendioxid-Ausschleusung aus dem Reaktionsgemisch kann

5

kontinuierlich oder diskontinuierlich und gegebenenfalls unter Verwendung eines Strip-Gases wie z. B. Stickstoff erfolgen.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann kontinuierlich oder diskontinuierlich in allen gängigen Reaktorsystemen, wie z.B. in Rührkesselreaktoren, Strömungsrohrreaktoren, Wirbelschichtreaktoren, Festbettreaktoren, Blasensäulen, Reaktivdestillationsreaktoren, Mikroreaktoren oder Kombinationen oder Kaskaden der genannten Reaktoren, erfolgen. Das Verfahren kann ein- oder mehrstufig durchgeführt werden. In einem mehrstufigen Verfahren werden Druck und Temperatur bzw. die Wasser- und/oder Katalysatormenge in den einzelnen Verfahrensschritten derart gewählt, dass das Verfahren in der ersten Stufe vom Carbodiimid bis zum Harnstoff und in der zweiten Stufe bis zum Amin durchgeführt wird. Dabei ist eine Isolierung und/oder Aufreinigung der Intermediate nicht notwendig.

Die folgenden Beispiele dienen der Erläuterung des erfindungsgemäßen Verfahrens, ohne das dieses darauf beschränkt ist.

15

20

25

10

#### Beispiel 1

### Umsetzung von Dicyclohexylcarbodiimid zu Cyclohexylamin

500 g Dicyclohexylcarbodiimid werden in einem Autoklaven auf 190 °C aufgeheizt. Anschließend werden unter Rühren aus einer auf 190 °C temperierten Vorlage 900 g Wasser zugegeben. Dabei stellt sich im Autoklaven der Dampfdruck der Reaktionsmischung ein. Während der Reaktion steigt der Druck aufgrund der Kohlendioxid-Entwicklung weiter an. Nach 4 Stunden Reaktionszeit wird der Versuch beendet und das Reaktionsgemisch gaschromatographisch untersucht. Insgesamt werden 178 g Cyclohexylamin gefunden, was einer theoretischen Ausbeute von 37 %, bezogen auf das eingesetzte Dicyclohexylcarbodiimid, entspricht.

#### **Beispiel 2**

#### Umsetzung von Dicyclohexylcarbodiimid zu Cyclohexylamin

500 g Dicyclohexylcarbodiimid werden in einem Autoklaven auf 190 °C aufgeheizt.

30 Anschließend werden unter Rühren aus einer auf 190 °C temperierten Vorlage 900 g einer

6

wässrigen, 0,25-molaren Natriumhydroxidlösung zugegeben. Dabei stellt sich im Autoklaven der Dampfdruck der Reaktionsmischung ein. Während der Reaktion steigt der Druck aufgrund der Kohlendioxid-Entwicklung weiter an. Nach 4 Stunden Reaktionszeit wird der Versuch beendet und das Reaktionsgemisch gaschromatographisch untersucht. Insgesamt werden 298 g Cyclohexylamin gefunden, was einer theoretischen Ausbeute von 62 %, bezogen auf das eingesetzte Dicyclohexylcarbodiimid, entspricht.

#### **Beispiel 3**

#### Umsetzung von Dicyclohexylcarbodiimid zu Cyclohexylamin

10 Die Durchführung des Experiments erfolgt analog zum Beispiel 2, jedoch wird der Druck im Autoklaven mit Stickstoff auf 55 bar eingestellt und während der gesamten Reaktion ein Stickstoffstrom von 50 g/h durch die Reaktionsmischung geleitet, um das entstehende Kohlendioxid kontinuierlich zu entfernen.

Insgesamt werden 399 g Cyclohexylamin gefunden, was einer theoretischen Ausbeute von 83 %, bezogen auf das eingesetzte Dicyclohexylcarbodiimid, entspricht.

#### **Beispiel 4**

#### Umsetzung von

$$C_4H_9-O-C-HN-C-H_2-C-$$

20 mit x = 4.7

#### zu Diaminodiphenylmethan

### Das Edukt mit der Zusammensetzung

$$C_4H_9-O-\overset{O}{C}-HN\overset{O}{\longleftarrow}CH_2\overset{O}{\longleftarrow}N=C=N\overset{O}{\longleftarrow}X$$

25 mit x = 4.7

wird nach US 2 941 983 aus Diisocyanatodiphenylmethan und n-Butanol hergestellt (x = 4,7; aus Carbodiimidgehalt und mittlerer Molmasse berechnet). 50 g dieses Polycarbodiimids

7

werden mit 400 g n-Butanol in einem Autoklaven auf 230 °C aufgeheizt. Anschließend werden unter Rühren aus einer auf 230 °C temperierten Vorlage 100 g einer wässrigen, 0,25-molaren Natriumhydroxidlösung zugegeben und der Druck mit Stickstoff auf 55 bar eingestellt. Während der Reaktion wird ein Stickstoffstrom von 30 g/h durch die Reaktionsmischung geleitet, um das entstehende Kohlendioxid kontinuierlich zu entfernen. Nach 4 Stunden Reaktionszeit wird der Versuch beendet und das Reaktionsgemisch gaschromatographisch untersucht. Insgesamt werden 33 g Diaminodiphenylmethan gefunden, was einer theoretischen Ausbeute von 81 %, bezogen auf das eingesetzte Polycarbodiimid, entspricht.

#### 10 Beispiel 5

#### Umsetzung von

$$\begin{array}{c} O \\ C_4H_9-O-C-HN- \\ \hline \end{array} \\ \begin{array}{c} O \\ -N+C-O-C_4H_9 \\ \hline \end{array} \\ \\ mit \ \mathbf{x}=1,1 \\ \end{array}$$

### zu Diaminodicyclohexylmethan

15

20

25

5

#### Das Edukt mit der Zusammensetzung

wird analog zu Beispiel 4 aus Diisocyanatodicyclohexylmethan und n-Butanol hergestellt (x = 1,1; aus Carbodiimidgehalt und mittlerer Molmasse berechnet). 50 g dieses Polycarbodiimids werden mit 400 g n-Butanol in einem Autoklaven auf 230 °C aufgeheizt. Anschließend werden unter Rühren aus einer auf 230 °C temperierten Vorlage 100 g einer wässrigen, 0,25-molaren Natriumhydroxidlösung zugegeben und der Druck mit Stickstoff auf 55 bar eingestellt. Während der Reaktion wird ein Stickstoffstrom von 30 g/h durch die Reaktionsmischung geleitet, um das entstehende Kohlendioxid kontinuierlich zu entfernen. Nach 4 Stunden Reaktionszeit wird der Versuch beendet und das Reaktionsgemisch gaschromatographisch untersucht. Insgesamt werden 28 g Diaminodicyclohexylmethan gefunden, was einer theoretischen Ausbeute von 87 %, bezogen auf das eingesetzte Polycarbodiimid, entspricht.

8

#### Patentansprüche:

5

- 1. Ein- oder mehrstufiges, kontinuierliches oder diskontinuierliches Verfahren zur Herstellung von Mono-, Di- und/oder Polyaminen aus Carbodiimidgruppen aufweisenden Verbindungen durch Hydrolyse mit Wasser.
- Verfahren nach Anspruch 1,
   dadurch gekennzeichnet,
   dass als Carbodiimidgruppen aufweisende Verbindungen (Poly-)Carbodiimide eingesetzt
   werden, die aus (Poly-)Isocyanaten, (Poly-)Isocyanat-Derivaten oder (Poly-)Isocyanat Homologen mit aliphatischen oder aromatischen Isocyanat-Gruppen hergestellt werden.
  - Verfahren nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
- dass als Carbodiimidgruppen aufweisenden Verbindungen (Poly-)Carbodiimide eingesetzt werden, die aus den Polyisocyanaten, ausgewählt aus 1,4-Diisocyanatobutan, 1,6-Diisocyanatohexan (HDI), 1,12-Diisocyanatododecan, 1,4-Diisocyanatocyclohexan, 1-Isocyanato-5-isocyanatomethyl-3,3,5-trimethyl-cyclohexan (IPDI), Bis-(4-isocyanatocyclohexyl)-methan (H12MDI), 1,3-Bis-(1-isocyanato-1-methyl)-benzol (XDI), 1,3-Bis-(1-isocyanato-1-methyl)-benzol (TDI), Bis-(4-isocyanatophenyl)-methan (MDI), 1,6-Diisocyanato-2,2,4(2,4,4)-trimethylhexan (TMDI) bzw. deren Isomeren, höheren Homologen und/oder technischen Gemischen der einzelnen Polyisocyanate, hergestellt werden.
- Verfahren nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mit Gruppen der Isocyanatchemie modifizierte (Poly-)Carbodiimide eingesetzt werden.
- Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet,

9

dass mit Gruppen der Isocyanatchemie modifizierte (Poly-)Carbodiimide eingesetzt werden, ausgewählt aus mit Urethan-, Isocyanat-, Amin-, Amid-, (Iso-)Harnstoff-, Biuret-, Isocyanurat-, Uretdion-, Guanidin-, Formamidin-, Oxamidin-, Imidazolin-, Uretonimin-und/oder Allophanat-Gruppen modifizierte aromatische, cycloaliphatische, (cyclo)aliphatische oder aliphatische (Poly-)Carbodiimide.

- Verfahren nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
- dass mit einer Menge an Wasser, die mindestens für die Hydrolyse der Carbodiimidbindungen und der gegebenenfalls mit umzusetzenden Gruppen der Isocyanatchemie ausreichend ist, umgesetzt wird.
  - Verfahren nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
- dass die eingesetzte Wassermenge mindestens 2 Mol Wasser pro Mol Carbodiimidgruppe und eine entsprechende Menge für die Umsetzung der gegebenenfalls zusätzlich vorhandenen Gruppen der Isocyanatchemie beträgt.
  - 8. Verfahren nach Anspruch 7,
- 20 dadurch gekennzeichnet,

dass die eingesetzte Wassermenge die 5- bis 100fache stöchiometrische Menge, bevorzugt die 5- bis 80fache, besonders bevorzugt die 10fache stöchiometrische Menge, bezogen auf die zur Umsetzung der Carbodiimidgruppen und der gegebenenfalls zusätzlich vorhandenen Gruppen der Isocyanatchemie benötigten stöchiometrischen Wassermenge,

25 beträgt.

5

- Verfahren nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
- dass mit einem sauren oder basischen, heterogenen oder homogenen Katalysator oder 30 Mischungen aus sauren oder basischen, heterogenen oder homogenen Katalysatoren

10

umgesetzt wird.

- Verfahren nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,
- 5 dass bei einer Temperatur von 0 bis 400 °C umgesetzt wird.
  - 11. Verfahren nach Anspruch 10,

dadurch gekennzeichnet,

dass das Verfahren bei Temperaturen von 150 bis 300 °C durchgeführt wird.

10

- Verfahren nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass bei einem Druck von 0 bis 500 bar umgesetzt wird.
- 15 13. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass das Verfahren bei einem Druck von 20 bis 150 bar durchgeführt wird.
  - 14. Verfahren nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche,
- 20 dadurch gekennzeichnet,

dass die gebildeten Mono-, Di- und/oder Polyamine durch Trennverfahren ausgewählt aus Destillation, Kristallisation, Extraktion, Sorption, Permeation, Phasentrennung oder Kombinationen dieser aufgearbeitet werden.

- 25 15. Verfahren nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mit oder ohne Lösemittel umgesetzt wird.
  - 16. Verfahren nach Anspruch 15,
- 30 dadurch gekennzeichnet,

11

dass als Lösemittel oder Lösemittelgemisch Alkohole eingesetzt werden, bevorzugt solche Alkohole, die bei der Hydrolyse von gegebenenfalls mit enthaltenen Urethangruppen gebildet werden.

- 17. Verfahren nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche,
- 5 dadurch gekennzeichnet,

dass bei dem sich einstellenden Dampfdruck der Reaktionsmischung bei Reaktionstemperatur gearbeitet wird.

- 18. Verfahren nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche,
- 10 dadurch gekennzeichnet,

dass das bei dem Verfahren entstehende Kohlendioxid aus dem Reaktionsgemisch kontinuierlich oder diskontinuierlich, gegebenenfalls unter Verwendung eines Strip-Gases, bevorzugt Stickstoff, entfernt wird.

15 19. Verfahren nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet,

dass das Verfahren kontinuierlich oder diskontinuierlich in Reaktorsystemen, ausgewählt aus Rührkesselreaktoren, Strömungsrohrreaktoren, Wirbelschicht-Reaktoren, Festbettreaktoren, Blasensäulen, Reaktivdestillationsreaktoren, Mikroreaktoren oder Kombinationen oder Kaskaden der genannten Reaktoren, durchgeführt wird.

20. Verfahren nach mindestens einem der vorherigen Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet,

20

dass Polyamine, ausgewählt aus 1,4-Diaminobutan, 1,6-Diaminohexan, 1,12-Diaminododecan, 1,4-Diamionocyclohexan, 1-Amino-5-aminomethyl-3,3,5-trimethyl-cyclohexan (IPDA), Bis-(4-aminocyclohexyl)-methan (H12MDA), 1,3-Bis-(1-amino-1-methyl)-benzol (XDA), 1,3-Bis-(1-amino-1-methyl-ethyl)-benzol (m-TMXDA), 2,4-Diaminotoluol (TDA), Bis-(4-aminophenyl)-methan (MDA), 1,6-Diamino-2,2,4(2,4,4)-trimethylhexan (TMDA) und ggf. Isomere, höhere Homologe bzw. technischen Gemische der einzelnen Polyamine, hergestellt werden.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern al Application No PCT/EP2005/050344

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07C209/62 C07C211/35 C07C211/36 C07C211/50

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C07C

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Data

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
X	SMITH, P.A.S.: "Observations on the formation and breakdown of tetrazoles" J. AM. CHEM. SOC.,	1,6-12, 14,15	
Y	vol. 76, 1954, pages 436-441, XP002331591 page 438, column 1, paragraph 2 page 440, column 1, last paragraph	1–20	
X	SMITH, P.A.S. ET AL.: "The thermal breakdown of diaryltetrazoles" J. AM. CHEM. SOC., vol. 80, 1958, pages 4647-4654, XP002331592 page 4647, column 2 page 4648, column 1, lines 8-10	1	
Y	US 4 927 969 A (KAHLE, II ET AL) 22 May 1990 (1990-05-22) abstract; claims; examples	1-20	

χ Patent family members are listed in annex.		
<ul> <li>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</li> <li>"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</li> <li>"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</li> <li>"&amp;" document member of the same patent family</li> </ul>		
Date of mailing of the international search report $24/06/2005$		
Authorized officer  Kiernan, A		

### INT NATIONAL SEARCH REPORT

Intern Pal Application No
PCT/EP2005/050344

	PCT/EP2005/					
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
Υ	MOELLER F: "AMINE DURCH SPALTUNG 10. SPALTUNG MIT ALKALIEN" HOUBEN-WEYL METHODEN DER ORGANISCHEN CHEMIE, GEORGE THIEME VERLAG, STUTTGART, DE, vol. B-XI/1, January 1957 (1957-01), pages 948-954, XP002008674 cited in the application page 952, last paragraph page 953, paragraph 1	1-20				
Υ	US 2 938 892 A (SHEEHAN JOHN C) 31 May 1960 (1960-05-31) cited in the application column 2, paragraph 2	1-20				
A	US 2 941 983 A (SMELTZ KENNETH C) 21 June 1960 (1960-06-21) cited in the application examples	1-20				
		m.				
		-				

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internation No
PCT/EP2005/050344

Patent document cited in search report		Publication date		nt family mber(s)	Publication date
US 4927969	Α	22-05-1990	NONE		
US 2938892	Α	31-05-1960	NONE		
US 2941983	A	21-06-1960	NONE		

#### INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP2005/050344

PCT/EP2005/050344 A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07C209/62 C07C211/35 C07C211/36 C07C211/50 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 CO7C Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, BEILSTEIN Data, CHEM ABS Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie° Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Х SMITH, P.A.S.: "Observations on the 1,6-12, formation and breakdown of tetrazoles" 14.15 J. AM. CHEM. SOC. Bd. 76, 1954, Seiten 436-441, XP002331591 Υ Seite 438, Spalte 1, Absatz 2 1 - 20Seite 440, Spalte 1, letzter Absatz Χ SMITH, P.A.S. ET AL.: "The thermal 1 breakdown of diaryltetrazoles" J. AM. CHEM. SOC. Bd. 80, 1958, Seiten 4647-4654, XP002331592 Seite 4647, Spalte 2 Seite 4648, Spalte 1, Zeilen 8-10 US 4 927 969 A (KAHLE, II ET AL) Υ 1 - 2022. Mai 1990 (1990-05-22) Zusammenfassung; Ansprüche; Beispiele Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Х Siehe Anhang Patentfamilie \*T\* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
 P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist \*&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 13. Juni 2005 24/06/2005 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016 Kiernan, A

## INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP2005/050344

		005/050344	
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie <sup>o</sup>	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
Υ	MOELLER F: "AMINE DURCH SPALTUNG 10. SPALTUNG MIT ALKALIEN" HOUBEN-WEYL METHODEN DER ORGANISCHEN CHEMIE, GEORGE THIEME VERLAG, STUTTGART, DE, Bd. B-XI/1, Januar 1957 (1957-01), Seiten 948-954, XP002008674 in der Anmeldung erwähnt Seite 952, letzter Absatz Seite 953, Absatz 1	1-20	
Υ	US 2 938 892 A (SHEEHAN JOHN C) 31. Mai 1960 (1960-05-31) in der Anmeldung erwähnt Spalte 2, Absatz 2	1-20	
A	US 2 941 983 A (SMELTZ KENNETH C) 21. Juni 1960 (1960-06-21) in der Anmeldung erwähnt Beispiele	1-20	
		***	
	•		

### INTERNATIONALE

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP2005/050344

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4927969	Α	22-05-1990	KEINE	•
US 2938892	Α	31-05-1960	KEINE	
US 2941983	Α	21-06-1960	KEINE	